

招募晚期、复发或转移性宫颈癌、子宫内膜癌患者

尊敬的先生/女士：

您好！_____医院_____科室正在进行一项“F520 联合仑伐替尼治疗晚期实体瘤患者的有效性和安全性的多中心、开放、Ib/II期研究”。该研究已经获得国家药品监督管理局的临床试验批件（批件号：2022LP00004），并得到_____医院伦理委员会的批准。

该研究将在国内多家医院同时开展，拟招募不少于 128 例晚期、复发或转移性宫颈癌、子宫内膜癌患者。试验药物为 F520 注射液，评价 F520 单药治疗晚期、复发或转移性宫颈癌、子宫内膜癌的有效性和安全性。

如果您符合以下基本条件，将有机会参加本项研究：

1. 年龄 \geq 18 周岁且 \leq 75 周岁的女性；
2. 接受过至少一线方案治疗后进展的复发或转移的子宫内膜癌（癌肉瘤除外），既往含铂治疗线数 \leq 2 的患者；或接受过至少一线含铂方案治疗后进展的复发或转移的宫颈癌（鳞癌、腺癌及腺鳞癌）患者。

如果您或者身边的亲戚、朋友符合上述条件，并有兴趣获得更多的信息，请与以下联系人联系。他（她）将面对面的更为详细地为您介绍本研究，并安排您进行相关的检查、抽血化验、影像学检查等，如果您经筛选后符合条件并进入该研究，申办者将提供：试验药物、与试验相关的各种检查。

联系人：_____ 联系电话：_____

注：

本研究遵循《药物临床试验质量管理规范》和《赫尔辛基宣言》，方案设计符合伦理要求，这将保证您的权益在本试验中不会受侵犯。